Resin compsn. for cationic electrodeposition paint - is prepd. by polymerising monomers in presence of azo gp.-contg. polysiloxane, mixing resultant block copolymer with block isocyanate cpd. and neutralising the acid

Patent Assignee: NIPPON OILS & FATS CO LTD; SHOWA HIGH POLYMER CO LTD

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application	Number Kind	Date	Week	Type
JP 7179795	A	19950718	JP 93347536	A	19931224	199631	B :

Priority Applications (Number Kind Date): JP 93347536 A (19931224)

Patent Details									
	Patent	Kind	Languag e	Page	Main	IPC	Filing	Notes	
JP	7179795	A		10	C09D-0	05/44	•	:	

Abstract:

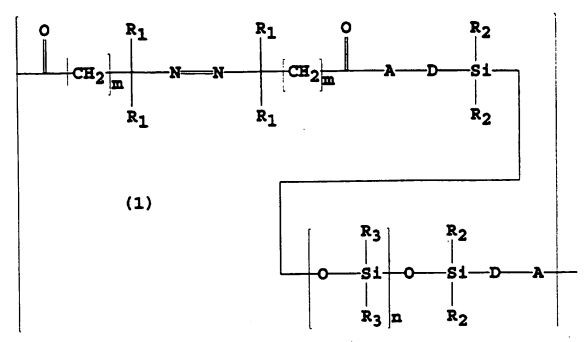
JP 7179795 A

Radical polymerisation is applied to a 98-40 wt.% mixed monomer of an amino gp.-contg. polymerisable unsatd. monomer, a hydroxyl gp.-contg. unsatd. monomer, and a polymerisable unsatd. monomer copolymerising with the monomers above in a solvent in the presence of a 2-60 wt.% azo gp.-contg. polysiloxane cpd. having a repeat unit of formula (1), at least one azo bond in one molecule, and a number average molecular wt. of 1,500-100,000. R1 = 6C or less-lower alkyl gp., or a nitrile gp.; R2 = 6C or less lower alkyl gp.; R3 = halogen-(un)substd. alkyl gp., or phenyl gp.; m = 0 or 1-6; n = 0 or 1-200; A = -0-, or -NH-; D = -(CH2)s-, (s = 0 or 1-6), or -(CH2)3-0-(CH2)2. The resulting block copolymer resin is mixed with a block isocyanate cpd. The resin is neutralised with acid. A watering property is applied to the resin.

USE - The resin compsn. is used for a cationic electrodeposition paint for household electrical appliances or exteriors.

ADVANTAGE - Unlike a resin compsn. using a radical generating agent as a polymerisation initiator, the resin compsn. has a high water contact angle (has water repellency), superior weatherability and contamination resistance. Its coated face is freely adjusted, from delustering to lustering. The resulting paint is useful for household electrical appliances or exteriors exposed to the outdoors and the elements.

Dwg.0/0



Derwent World Patents Index © 2003 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 10806610

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平7-179795

(43)公開日 平成7年(1995)7月18日

(51) Int.CL ⁴	識別記号	庁内整理番号	FI			ŧ	技術表示簡所
C09D 5/44	PRG						
C 0 8 G 77/452	NUM						
C 0 9 D 175/04	PHP						
// C 0 8 G 18/63	NEP						
			客查請求	未請求	請求項の数2	FD	(全 10 頁)
(21)出願番号	特顯平5-347536		(71)出職人	0000043	341		
				日本油	始株式会社		
(22)出版日	平成5年(1993)12		東京都	货谷区意比寿四 〕	「目20 1	₹3号	
		(71)出職人	000187068				
				昭和高	分子株式会社		
				東京都	千代田区神田錦灣	丁3丁E	20番地
			(72)発明者	出島	Z-		
				兵庫県	西宫市門戸岡田町	T 6 - 1	1
			(72)発明者	野口:	武		
				京都府	医喜郡田辺町花住	主坂 3 -	-16-1
			(72)発明者	三複	明志		
				兵庫県	相生市汐見台3-	- 3	
			(74)代理人	弁理士	菊地 精一		
						#	鉄頁に続く

(54) 【発明の名称】 カチオン電着強料用樹脂組成物

(57)【要約】

【目的】 安価であり、一回の塗装により充分な塗膜が 形成でき、かつその塗膜は美麗であって、艶消しから光 沢まで自由に調整できる新規な耐候性、耐汚染性を向上*

*させたカチオン電着塗料用樹脂組成物。

【構成】 一般式 (1)

【化1】

$$\begin{cases} R_{s} & R_{s} & R_{s} & R_{s} \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ R_{s} & R_{s} & R_{s} & R_{s} \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ R_{s} & R_{s} & R_{s} & R_{s} \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ R_{s} & R_{s} & R_{s} \end{cases}$$

で表される繰り返し単位を有する分子量が1500~100000 のポリシロキサン化合物の存在下、アミノ基含有重合性 不飽和単量体、水酸基含有不飽和酸単量体及び重合性不 飽和単量体の混合単量体98~40重量%を溶媒中でラジカ ル重合させ、この共重合体制度にプロックイソシアネート化合物を混合し、次いで該樹脂を酸で中和した後、水性化することにより得られるカチオン電着塗料用樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

*【化1】

[請求項1] 一般式(1)

..... (1)

[式中、R: は同一または異なる炭素数6以下の低級ア ルキル基またはニトリル基を示し、R2 は同一または異 10 オン電着塗料用樹脂組成物に関する。 なる炭素数6以下の低級アルキル基を示し、Raは同一 または異なるハロゲン原子微検もしくは非微検のアルキ ル基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0 または1~6の数を示し、nは0または1~200の数 を示し、Aは-O-または-NH-を示し、Dは(CH 2)。(但し、sは同一または異なる0または1~6の 数)または- (CH₂) ₁ -O- (CH₂) ₂ -を示 す。] で表される繰り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子量が1.50 0~100,000のアゾ基含有ポリシロキサン化合物 の2~60重量%の存在下、アミノ基含有重合性不飽和 単量体、水酸基含有不飽和酸単量体、及びこれと共重合 可能な重合性不飽和単量体の混合単量体98~40重量 %を溶媒中でラジカル重合させ、得られたプロック共重 合体樹脂にプロックイソシアネート化合物を混合し、次 いで鼓樹脂を酸で中和した後、水性化することを特徴と

するカチオン電着強料用樹脂組成物。 【請求項2】 アミノ基含有重合性不飽和単量体を樹脂 固形分1Kgあたり0.4~1.0モル、水酸基合有不 モル用いる請求項1記載のカチオン電着塗料用樹脂組成 M.

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、耐候性、耐汚染性、付※

--- (1)

[式中、R: は同一または異なる炭素数6以下の低級ア ルキル基またはニトリル基を示し、R1は同一または異 なる炭素数6以下の低級アルキル基を示し、Raは同一 または異なるハロゲン原子置換もしくは非置換のアルキ ル基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0 または1~6の数を示し、nは0または1~200の数 を示し、Aは-O-または-NH-を示し、Dは(CH ,),(但しsは同一または異なる0または1~6の 数) または- (CH2) 1 -O- (CH2) 2 -を示 50 40 収量%を溶媒中でラジカル収合させ、得られたプロ

※着性、耐水性に優れ、塗膜光沢を容易に調整できるカチ

[0002]

【従来の技術】従来よりカチオン電着強料用樹脂はアニ オン電着強料用樹脂に比べ、高耐食性を有することによ り自動車、家庭用電化製品、その他の機器類などに広く 利用されてきた。この中でも家庭用電化製品等は自動車 とは異なり、コストダウンのため1回塗装仕上げが要求 される。これらの独科への要望として任意の独面光沢が 望まれ、このための強料としてアクリルカチオン電着強 料用樹脂が開発されているが、耐候性や耐汚染性の画で 20 はまだ充分でない。特に屋外や風雨にさらされる場所に 設置せざるを得ない家庭用電化製品などの強料として は、耐候性、耐汚染性などの性質が必要とされる。耐候 性、耐汚染性は強調の表面物性に大きく依存するもので あり、当然これらの性能に優れているフッ素樹脂なども 検討されているが、価格の面であまり実用的ではない。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は安価であり、 一回の塗装により充分な塗膜が形成でき、かつその塗膜 は美麗であって、艶消しから光沢まで自由に調整できる 飽和酸単量体を樹脂固形分1Kg当たり0.5~3.0 30 新規な耐候性、耐汚染性を向上させたカチオン電着管料 用樹脂組成物を提供することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式 (1) [化2]

す。] で表される繰り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子量が1,50 0~100,000のアゾ基合有ポリシロキサン化合物 の2~60重量%の存在下、アミノ基含有重合性不飽和 単量体(以下アミノ基合有モノマーという。)、水酸基 含有不飽和酸単量体(以下、水酸基含有モノマーとい う。)、及びこれと共重合可能な重合性不飽和単量体 (以下共重合性モノマーという。) の混合単量体98~

ック共重合体樹脂にプロックイソシアネート化合物を混 合し、次いで該樹脂を酸で中和した後、水性化すること により得られるカチオン電着塗料用樹脂組成物を開発す ることにより上記の目的を達成した。

3

【0005】以下に本発明を更に詳細に説明する。本発 明は、アミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー、及 びこれと共重合性モノマーの混合単量体から導かれる共 重合体単位(2)と、アゾ基合有ポリシロキサン化合物≠ *から導かれるポリシロキサン単位(X)との各単位が、 主に Z-X、Z-X-Z及び/または-(Z-X) n-に結合してなるプロック共重合体を主成分とするカチオ ン電着塗料用樹脂に関する。

【0006】本発明のカチオン電着塗料用樹脂組成物の 製造に用いるアゾ基含有ポリシロキサン化合物は、一般 式(1)

【化3】

..... (1)

「式中R」は同一または異なる炭素数6以下の低級アル キル基またはニトリル基を示し、R2 は同一または異な る炭素数6以下の低級アルキル基を示し、R:は同一ま たは異なるハロゲン原子置換もしくは非置換のアルキル 基またはフェニル基を示す。mは同一または異なる0ま 数を示し、Aは一〇一または一NH-を示し、Dは(C H_2), (但し、s は阿一または異なる0または $1\sim6$ の整数) または- (CH₂) 3 -O- (CH₂) 2 -を 示す] で表される繰り返し単位を有し、1分子中に少な くとも1個のアゾ結合を有する数平均分子量が1,50 0~100,000のものである。

【0007】なお、上記一般式(1)において、R:ま たはRzにおける低級アルキル基としては、例えばメチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、tープ チル、ペンチル、ヘキシル基などの炭素数1~6の直鎖 30 または分岐状のアルキル基を挙げることができる。ま※

※た、R, におけるアルキル基としては、上配低級アルキ ル基に加えてヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウ ンデシル及びドデシル基などの炭素数7~12の直鎖ま たは分岐状のアルキル基を挙げることができる。

【0008】更に、ハロゲン原子置換のアルキル基とし たは $1\sim6$ の整数を示し、nは0または $1\sim2$ 00の整 20 ては、上記アルキル基がハロゲン化されたもの、例えば クロロメチル、プロモメチル、トリフルオロメチル、2 ークロロエチル、3ークロロプロピル、3ープロモプロ ピル、3,3,3-トリフルオロプロピル、1,1, 2. 2-テトラヒドロパーフルオロオクチル基が挙げら れる。またハロゲン原子としては、例えばフッ素原子、 塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を挙げることができ

> 【0009】一般式(1)で表される繰り返し単位を有 するアゾ基含有ポリシロキサン化合物としては、一般式 (2)

(化4)

$$-CO - (CH_2)_{a} - C - N = N - C - (CH_3)_{a} - CO - \cdots (2)$$

$$R_1 \qquad R_2$$

[式中、R: およびmは前配に同じ。] で表される構成 ★【化5】 成分と一般式(3)

---- (3)

[式中、R₂ 、R₃ 、A、Dおよびnは前配に同じ。] で表される構成成分とが交互に結合していることはもち ろんのこと、一般式 (2) で表される構成成分の一部が 一般式 (4)

-CO-Y-CO-..... (4)

[式中、Yはアルキレン基、アルケニレン基、フェニレ

成成分で置き換えられたものをも包含する。一般式 (4) で表される構成成分で置き換え得る量は、アゾ基 含有ポリシロキサン化合物のラジカル電合活性が消失し ない量を限度とする。

【0010】一般式(4)に対応する化合物である二塩 基酸の例としては、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、 ン基などの二価の炭化水素残基を示す。] で表される構 50 アジピン酸、ピメリン酸、コルク酸、アゼライン酸、セ

パシン酸、フマル酸、イタコン酸、テレフタル酸、イソ フタル酸、フタル酸などを挙げることができる。

【化6】

【0011】前配一般式(1)で表されるアゾ基含有ポキ

······ (5)

*リシロキサン化合物は、例えば一般式(5)

[式中、Dは (CH:)。または- (CH:): OCH ※ン (ジシロキサンも含む) セグメントを含有するジアミ 2 CH2 - 、EはNH2またはOHを示し、R2 、R 10 ンまたはジヒドロキシ化合物と、一般式 (6) 3 、m及びnは前配に同じ。] で表されるポリシロキサ※ [化7]

$$X - CO - (CH_2)_{-} - C - N = N - C - (CH_2)_{-} - CO - X \qquad \cdots \qquad (6)$$

$$R_3 \qquad R_1$$

〔式中、Ri、mは前配に同じ。Xはハロゲン原子を示 す。〕で表されるアゾ基を含有する二塩基酸ジハライド とを反応させることにより高収率で製造することができ る。また、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の内、前配 20 【0016】目的物の分取は、用いた原料、塩基触媒、 一般式(6)で表される構成成分を有するものを製造す る場合は、上記一般式(6)のアゾ基を含有する二塩基 酸ジハライドを対応する二塩基酸ジハライドに代えた混 合物を用いれば良い。

【0012】アゾ基含有ポリシロキサン化合物の製造 は、塩基触媒の存在下で行うのが好ましい。塩基触媒と しては、例えばトリエチルアミン、トリプチルアミン、 N, N-ジメチルアニリン、ピペリジン、ピリジン、 1、5-ジアザビシクロ[4、3、0]ノネン-5、 1.8-ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデセンー 7、トリーnープチルアミン、ナトリウムハイドライ ド、n-プチルリチウムなどを挙げることができ、これ から資宜選択できる。

【0013】また、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の 合成は、通常容謀中で行われる。例えば、テトラヒドロ フラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、ジオキ サンなどのエーテル額、四塩化炭素、クロロホルム、塩 化メチレン、トリクレンなどのハロゲン化炭化水素類、 n-ヘキサン、ペンゼン、キシレンなどの炭化水素類、 げることができ、一種または二種以上を用いる。

【0014】一般式(5)で安されるジアミンまたはジ ヒドロキシ化合物と一般式(6)で表されるアゾ基を含 有する二塩基酸ジハライドとの使用割合は、特に限定さ れず適宜決定されるが、高分子量のものにするには、両 者をほぼ等モル程度の割合にするのが好ましい。塩基触 棋を用いる場合、その使用量は原料化合物(6)に対し て0.5~1.5倍モル程度用いるのが好ましい。

【0015】反応温度は特に限定されないが、アゾ基の 分解を防止し、かつ生成物を高分子量にするには、-1 50 性が低下し、また溶液粘度が高くなるため、低濃度でプ

0~80℃が好ましい。反応時間は、特に限定されない が0.5~24時間が好ましい。反応温度は段階的に低 温から室温まで上昇させる方法をとっても良い。

溶媒等の種類に応じて適宜行われる。例えば、粘稠な反 応溶液を溶媒で希釈した後、副生した四級アンモニウム 塩を水洗いし取り除いた後、乾燥、溶媒除去することに より行われる。

【0017】かくして得られるアゾ基含有ポリシロキサ ン化合物は、前配のとおり構成成分(2)及び(3)、 または構成成分(2)、(3)及び(4)からなるオリ ゴマーまたはポリマーである。その性状は分子量やポリ シロキサンセグメントの含有量により種々変動するが、 30 通常無色または単黄色で粉末状、粘稠油状またはゴム様 の物質である。また、溶媒に対する溶解性も上記と同様 に分子量やポリシロキサンセグメントの含有量により変 動するが、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジ メトキシエタン、ジオキサンなどのごときエーテル類; 四塩化炭素、クロロホルム、塩化メチレン、トリクレン などのごときハロゲン化炭化水素類;トルエン、ペンゼ ン、キシレンなどのごとき芳香族炭化水素類:アセト ン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、シ クロヘキサノンなどのごときケトン類;酢酸メチル、酢 アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド等を挙 40 酸エチル、酢酸プロピル、酢酸-n-ブチル、酢酸アミ ルなどのごとき酢酸エステル類などに溶解する。

> 【0018】一般式(1)で表されるアゾ基合有ポリシ ロキサン化合物の数平均分子量は、1,500~10 0,000、好ましくは2,000~60,000であ る。数平均分子量が1.500未満であると、実質的に アゾ基を保有しない分子がかなり存在することになるた め、重合性単量体とのプロック共重合の効率が低下し、 本来の機能を示さなくなる。逆に100、000を越え るとプロック共重合に使用する親水性溶媒に対する溶解

ロック共革合が行わなければならず、この場合にはプロ ック共重合に使用した重合性単量体の重合率が低下する ため、長時間の反応を余儀なくされる。

【0019】一般式(1)で表されるアゾ基含有ポリシ ロキサン化合物の使用量は2~60重量%であり、好ま しくは5~30重量%である。その使用量が2重量%未 満では、プロック共重合が極めて困難であり、60重量 %を越えるとプロック共重合体樹脂の分子量が低下する ばかりでなく、経済的にも好ましくない。

【0020】本発明に用いられるアミノ基合有モノマー 10 は、生成したプロック共重合体樹脂の水性化またはカチ オン電着塗装工程上必要であることは言うまでもない。 使用できるアミノ基含有モノマーの具体例としては、ジ メチルアミノエチルアクリレート、ジエチルアミノエチ ルアクリレート、ジメチルアミノプロピルアクリレー ト、ジメチルアミノエチルメタクリレート、ジエチルア ミノエチルメタクリレート、ジメチルアミノプロピルメ タクリレート、ジメチルエチルアミノプロピルエチルメ タアクリルアミドなどを挙げることができる。

【0021】アミノ基含有モノマーの使用量は、目的と 20 する強料の性質、性能、アゾ基含有ポリシロキサン化合 物の種類、量あるいは共重合の相手となる水酸基含有モ ノマー及びこれと共重合性モノマーの性質または反応条 件などにより異なるが、通常樹脂固形分1 Kg当たり約 0. 4~1. 0モルである。アミノ基合有モノマーが 0. 4モル/Kg未満の使用量では樹脂の水中への乳化 性が低下するため安定な塗料組成物が得られない。一 方、1.0モルを越えて使用すると仕上がり塗膜の黄変 の傾向が強くなるので好ましくない。

ドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメ タクリレート、2-ヒドロキシプロピルアクリレート、 2-ヒドロキシプロピルメタクリレート、3-ヒドロキ シプロピルアクリレート、3-ヒドロキシプロピルメタ クリレート、4-ヒドロキシプチルメタクリレート、ジ エチレングリコールモノアクリレート、ジエチレングリ コールモノメタクリレートなどを挙げることができる。

【0023】水酸基含有モノマーの使用量はアミノ基含 有モノマーと同様に各種の要因により変わるが通常樹脂 固形分1 Kg当たり0.5~3.0モルである。この使 40 用量が0.5モル未満では強膜性能が劣り、3.0モル を越える場合には強膜の耐水性を低下させるので好まし

【0024】本発明に用いられる共重合性モノマーとし ては特に限定されないが、メチルアクリレート、エチル アクリレート、イソプロピルアクリレート、プチルアク リレート、2-エチルヘキシルアクリレート、カプロラ クトン変性アクリレート、メチルメタクリレート、エチ ルメタクリレート、イソプロピルメタクリレート、プチ

ト、トリプチルメタアクリレート、カプロラクトン室性 メタクリシート、スチレン、ピニルトルエン、酢酸ビニ ル、シクロヘキシルメタアクリレートなどが使用でき

【0025】アミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマ 一、及びこれと共重合性モノマーの3モノマーを含む混 合単量体の使用量はアゾ基合有ポリシロキサン化合物2 ~60重量%に対し、40~98重量%、好ましくは7 0~95重量%(合計100重量%)である。

【0026】混合単量体の使用量が40重量%未満で は、プロック共重合体の分子量が低下するので好ましく なく、また混合単量体の使用量が98重量%より多い場 合はプロック共重合体の合成が複めて困難である。

【0027】カチオン電着強料用樹脂組成物のためのプ ロック共重合体樹脂製造に用いる溶媒としては特に限定 されないが、例えばメチルアルコール、エチルアルコー ル、イソプロピルアルコール、n-プチルアルコールな どのアルコール系溶剤、メチルセルソルブ、エチルセル ソルプ、プチルセルソルプなどのセルソルプ系溶剤、そ の他カルピトール系溶剤、セルソルプアセテート系溶剤 などの溶媒が好ましい。なおこれらの溶剤は単独または 併用して使用できる。

【0028】本発明に用いられるプロックイソシアネー ト化合物の例としては、イソホロンジイソシアネート (IPDI)、ヘキサメチレンジイソシアネート (HD I)、IPDI、HDIの10量体以下のオリゴマーあ るいは I P D I 、 H D I を、 ジエチレングリコールやト リメチールプロパンのようなポリオールと反応させたジ またはトリイソシアネート化合物などの化合物のイソシ 【0022】水酸基含有モノマーの例としては、2-ヒ 30 アネート基を、アルコール、カプロラクタム、オキシム などでプロックしたものを用いる。これらはいずれも非 黄変型のイソシアネートである。またトリレンジイソシ アネート (TDI) やジフェニルメタンジイソシアネー トの同じくプロック体を、耐候性が低下しない程度に使

> 【0029】本カチオン電着強料用樹脂組成物の製造方 法は、通常のカチオン電着塗料用樹脂に採用されている 方法とは異なって、前述したアゾ基含有ポリシロキサン 化合物をラジカル重合開始剤として使用するため、一般 に用いる低分子の重合開始剤を必要としない。

用しても良い。

【0030】即ち、親水性溶媒、アミノ基含有モノマ 一、水酸基含有モノマー及び共重合性モノマーからなる 混合単量体にアゾ基含有ポリシロキサン化合物を溶解さ せてから昇温することによりアゾ基含有ポリシロキサン 化合物中に含まれているアゾ基が分解され、生ずる炭酸 ラジカルが戦合開始の場となる。従って、ポリシロキサ ン単位の両延長分子末端より不飽和単量体の重合反応が 起こることになる。

【0031】原料の仕込み方法は一括または分割仕込み ルメタクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレー 50 のどちらでも良く、通常反応温度は $6.0 \sim 1.4.0$ で、

[0039]

反広時間は4~20時間程度行われる。

[0032] なお、アゾ基含有ポリシロキサン化合物の 濃度が低い場合、またアゾ基含有ポリシロキサン化合物 中のポリシロキサン単位の分子量が高いため同分子中に 含まれるアゾ基濃度が減少した場合、もしくは触媒効率 の低下などにより重合率低下が懸念される場合には、パーオキサイド系及び/またはアゾ系の重合開始剤を反応 後半に添加して重合率の向上を図ることもできる。

【0033】この場合に使用する重合開始剤は、一般の パーオキサイド系またはアゾ系の開始剤で良い。パーオ 10 なる。 キサイド系の重合開始剤の具体例としては、メチルエチルケトンパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、 パンゾイルパーオキサイド、クメエンハイドローパーオキサイド、 はープチルハイドロパーオキサイドなどが挙げられる。また、アゾ系の開始剤の具体例としては、 アクリジにス(シクロヘキサン・1ーカーポニトリル)などが挙げられる。 り巻者 挙げられる。

【0034】また、必要に応じてオクチルメルカプタン、ラウリルメルカプタン、β-メルカプトプロピオン 20 酸、チオグリコール酸オクチルのような連鎖移動剤を分子最調節のために用いることもできる。

【0035】かくして重合されたプロック共重合体樹脂を主成分とする樹脂溶液は、酢酸、乳酸、蜡酸等の酸で中和後、脱イオン水を添加することにより、安全な水性微粒子分散体(カチオン電着強料用樹脂)となる。

【0036】なお、水性化された安定な微粒子分散体には、主成分のブロック共富合体樹脂のほか、例えば反応中の溶剤による連鎖移動、または連鎖移動剤を使用した場合にはそれによる連鎖移動を受け、ブロック共富合体 が間にならないアミノ基合有モノマー、水酸基合有モノマーあるいは共富合性モノマーの混合単量体により導かれる宣合体、共富合体が生成する。また通常のパーオキサイド系またはアゾ系開始剤をアゾ基合有ポリシロキサン化合物と併用した場合にもブロック共富合体樹脂にならない混合単量体のそれぞれから導かれる宣合体、共富合体が生成する。また厳密にはブロック共富合反応中にアゾ基が失活したアゾ基合有ポリシロキサン化合物及び未反応の水酸基またはアミノ基を有する一般式(5)で示されるポリジメチルシロキサンも含まれている。40

【0037】本発明のカチオン電着強料用樹脂組成物の 調製方法は特に限定されない。以下に調製方法の一例を 示す。

[0038] ブロック共重合体樹脂とブロックイソシアネート化合物を混合し、有色の場合は飼料をサンドミルなどを用いて分散混合した後、酢酸、乳酸、蝴酸などを加えて脱イオン水中に乳化させて、固形分10~20%の安定な微粒子分散体を得る。なお、着色飼料としては特に限定しないが、酸化チタン、ペンガラ、シアニンブルー等を用いても良い。

【作用】本発明の強料用樹脂組成物は、使用するアゾ基 含有ポリシロキサン化合物の分子量及びプロック共重合 体樹脂中のシロキサン含有量を調整することにより行う ことができる。

10

【0040】ポイントは使用するアゾ基含有ポリシロキサン化合物中のポリシロキサンの分子量が大きくなるほど強調の光沢は失われ、またプロック共重合体樹脂中のシロキサン含有量が多くなるほど同様に強面は艶消しになる。

【0041】この原因は詳細には解明されてはいないが、強襲形成時の表面の凹凸の度合いにより影響を受けると推定している。

【0042】他の原因として、例えばポリシロキサンと アクリルの屈折率の差なども起因していると考えられ る。また強膜形成時に樹脂のフローを妨害する成分(例 えば部分的な粒子内架構成分)を微量迫加するなどによ り艶消しの効果を高めることも可能である。

[0043] 更に本発明のカチオン電着塗料用樹脂組成 物に用いるプロック共革合体樹脂は、重合開始剤として アゾ基含有ポリシロキサン化合物を用いるため、プロッ ク共重合体樹脂主銀中にシロキサン構造が入ることによ り、樹脂そのものが耐候性、耐汚染性、耐水性を付与す るシロキサン構造を有することになって安定した性能を 示すものと思われる。

【0044】またアミノ基含有モノマー、水酸基含有モノマーも共産合体主観を構成するため水性化が極めて容易であり、安定したカチオン電着性強料用樹脂組成物となる。

30 [0045]

【実施例】以下、実施例及び比較例を挙げて本発明を更 に詳細に説明する。なお、製造例、実施例、比較例及び 応用参考例中の部は特に断りのないかぎり重量部であ る。

【0046】(製造例1)温度計、撹拌機、湿液冷却器及び塩化カルシウム管のついた四ツロフラスコに分子量が10,000両末端にアミノ基を有するポリジメチルシロキサン(一般式(5)において、R.及びR,がメチル基、Eは-NH:、Dは-(CH:):-、nが40 平均133である信息化学工業(株)製品X-22-161F)200部、トリエチルアミン4.04部、及びクロロホルム100部を仕込み、充分撹拌した。次いで水冷下に4,4'-アゾビス(-4-シアノペンタン酸クロライド)6.34部とクロロホルム97.9部からなる溶液を40分かけて滴下した。滴下終了後、室園で2時間反応してからクロロホルム100部を追加、摘下して希釈し、水洗によりトリエチルアミン塩酸塩などの水溶性成分を除去してから減圧乾燥した。

[0047] 待られたアゾ基含有ポリジメチルシロキサ 50 ン化合物の数平均分子量は、GPC分析より86,00

Oであった。また、DSC (示差走査熱量計) より求め たアゾ基の分解温度は92.5℃で、その分解エンタル ピーは-16. 1mJ/mgであったが、140℃、5 時間熱処理後の熱収支は現れなかった。

[0048] (製造例2) 温度計、撹拌機、還流冷却器 及び塩化カルシウム管のついた四ツロフラスコに分子量 が4,600の両末端にアミノ基を有するポリジメチル シロキサン (一般式 (5) において、R2 及びR2 がメ チル基、Eは-NH:、Dは-(CH:): -、nが平 均60である信越化学工業(株)製品X-22-161 10 C) 100部、トリエチルアミン4.38部、及びクロ ロホルム86.8部を仕込み、充分撹拌した。次いで氷 冷下に4、41-アゾピス(-4-シアノペンタン酸ク ロライド) 6.89部とクロロホルム86.8部からな る溶液を40分かけて齎下した。齎下終了後、室温で2 時間反応してからクロロホルム50部を追加、資下して 希釈し、水洗によりトリエチルアミン塩酸塩などの水溶 性成分を除去してから減圧乾燥した。

【0049】 得られたアゾ基合有ポリジメチルシロキサ ン化合物の数平均分子量は、GPC分析より29,00 20 能評価方法は次の要領で行った。 Oであった。また、DSC (示差走査熱量計) より求め たアゾ基の分解温度は93.6℃で、その分解エンタル ピーは-39、3mJ/mgであったが、140℃、5 時間熱処理後の熱収支は現れなかった。

【0050】 (実施例1) 撹拌機、熱交換器及び温度計 を備えた3000mlの四ツロフラスコに、表1配載の 処方に従って製造例1で得られたアゾ基合有ポリジメチ ルシロキサン化合物 9. 6g、2 - (ジメチルアミノ) エチルメタクリレート8.6g、2-ヒドロキシエチル メタクリレート17.3g、メチルメタクリレート2 30 【0056】 5. 9g、2-エチルヘキシルアクリレート34.6 g、イソプロピルアルコール54、4g、プチルセルソ

12

ルプ9.6gを一括して仕込み、撹拌下約80℃の温度 で7時間溶液重合を行った。次いで反応物溶液にイソホ ロン系プロックイソシアネート化合物36.9gを混合 し、温度を約60℃とし、酢酸を用いて中和後、脱イオ ン水を徐々に添加して水性化し、安定な微粒子分散体 (カチオン電着塗料用樹脂組成物) とした。

【0051】 (実施例2~4) 表1に記載した組成物を 使用した以外は実施例1と同様にカチオン電着塗料用樹 脂組成物を製造した。

【0052】 (比較例1) 製造例1~2で得られたアゾ 基含有ポリジメチルシロキサン化合物の代わりに 2、 2 - アゾピスイソプチロニトリルを用いた以外は実施 例1~4と同様に行って重合体を得た。

【0053】 (比較例2~3) 表1に記載した組成物を 使用した以外は比較例1と同様である。

【0054】(応用参考例1~12及び応用比較参考例 1~3) 実施例1~4及び比較例1~3で得られた電着 独料を用い、カチオン電着を行い、表2、表3の結果を 得た。なお、用いた被塗装物、電着塗装条件及び強膜性

【0055】イ)被塗物:応用参考例1~4及び応用比 較参考例1~3

頻酸亜鉛処理鋼板、0.8×70×150mm

: 応用参考例 5~8

SUS304, 0. 8×70×150mm

: 応用参考例9~12

アルミ板 JIS1100、0.8×70×150mm 口) 電着塗装:電圧200V、2分/30℃、電極間距 #150mm

【表1】

3.8

1200.6

2.1

1000.1

1200.0

2.9

1000.2

1200.0

2.2

1006.9

1200.8

4.7

998.4

1200.0

【0057】IPA : イソプロピルアルコール

žt

BC:プチルセルソルブ

酢酸

脱イオン水

MAI-1:製造例1で合成したアゾ基含有ポリジメチ

2.6

1000.5

1200. D

2. I

1200.0

1000.1 1001.9

ルシロキサン化合物

MAI-2:製造例2で合成したアゾ基含有ポリジメチ

ルシロキサン化合物

AIBN: アゾピスイソプチロニトリル

DM : 2 - ジメチルアミノエチルメタクリレート 30

2 HEMA: 2-ヒドロキシエチルメタクリレート

MMA :メチルメタクリレート

CHMA: シクロヘキシルメタクリレート

BuA: プチルアクリレート

2EHA: 2-エチルヘキシルアクリレート

KBM-503:3-(メタ) -アクリロキシプロピル

トリメトキシシラン (信館化学工業株式会社製)

BL-4165:住友パイエルウレタン株式会社製 固

形分65%

BL-2175:三菱化成株式会社製 固形分70% 40

【0058】 【表2】

15

靐 * # 旺 뎐

*【0059】 【表3】

20

10

30

	応用参考例				応用比較参考例			
	9	10	1 1	1 2	1	2	3	
外觀	0	0	0	0	0	0	0	
水接触角	9 5	98	93	93	7 2	7 2	70	
付着性	100/100	180/100	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	
鉛筆硬度	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	2 H	
耐候性	0	0	0	0	Δ	Δ	Δ	
光沢	半艷	艶有り	艶消し	艶消し	艶有り	艶有り	艶有り	
耐污染性	0	0	0	0	×	×.	×	

[0060] 外観 :目視判定

水接触角:電着塗装板上に水滴を落としその表面接触角

〇…強膜が平滑で肌荒れ、艶むらが全く認められない。

を測定

×…肌あれ、艶むらが認められる。

50 付着性 : 塗面に1mm間隔の碁盤目(10×10)を

入れ、セロハンテープを貼りつけた後に利用し、残った 強膜の数で評価

鉛筆硬度:「三菱ユニ」(三菱鉛筆(株)製)を用いて 強膜に傷がつくまでの硬度で評価

耐候性 : JIS S-W-M 4000時間後のチョ ーキング、剥離を評価

○…チョーキング、剝離が全く認められない。

△…チョーキング、剥離が一部認められる。

×…チョーキング、剥離が認められる。

光沢 : 目視判定

耐汚染性:10%カーポン懸濁液に24時間/30℃で

浸漬した後、水洗して汚れを評価

○…汚れが全く認められない。

×…汚れが認められる。

[0061]

【発明の効果】本発明のカチオン電着強料組成物は、ア ゾ基含有ポリシロキサン化合物を重合関始剤としてアミ ノ基含有モノマー、水酸基含有モノマー、共重合性モノ マーからなる混合単量体と共に共重合した、いわゆるシ ロキサン単位を有する構造部分とのプロック共重合体を プロックイソシアネート化合物と混合させ、酸で中和後 水性化することを特徴とするものである。

18

[0062] このため、通常のラジカル発生剤を重合関 10 始剤とした樹脂組成物に比し、水接触角が大きく(撥水 性あり)、耐候性、耐汚染性に優れ、特に歯面を艶削し から艶有りまで自由に調製可能な特徴を有しており、量 外や風雨にさらされざるを得ないような家庭電化製品、 エクステリア品等の強料として有用なものである。

フロントページの続き

(72) 発明者 波波 🕏

兵庫県竜野市竜野町日山16